PATENTSCHRIFT



Nr. 500 194



C 07 d 41/08 Internationale Klassifikation:

Gesuchsmumer

Anmeldungsdatu

15. Februar 1968, 171/2 Uhr

Patent crteilt: Patentschrift veröffentlicht: 15. Dezember 1970 29. Januar 1971

HAUPTPATENT

CIBA-GEIGY AG, Basel

Verfahren zur Herstellung von Tetrahydroazepinderivaten Dr. Karl Hoegerle, Basel und Dr. Ernst Habicht, Oberwil (Baselland), sind als Erfinder genannt worden

Die vorliegende Erfindung betrifft ein neues Verfahren zur Herstellung von Tetrahydroazepinderivaten und ihren Additionssalzen mit anorganischen oder organischen Säu-

SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT EIDGENÖSSISCHES AMT FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Für 2, 3, 4, 5-Tetrahydro-1H-3-benzazepine, die im s Azepinring keine Substituenten oder beispielsweise Kohlenwasserstoffreste als C-Substituenten aufweisen, ist bis heute kein wirtschaftlich arbeitendes Herstellungsverfahren bekannt geworden. Wohl erhält man das unsubstituierte 2,3,4,5-Tetrahydro-1H-3-benzazepin durch Hochdruckhydrierung von 1,2-Phenyl-diacetonitril in Ammo-niak mit einem Nickelkatalysator [P. Ruggli et al., Helv. Chim. Acta. 18, 1934 (1935) und 20, 925 - 927 (1937)] in guter Reinheit, jedoch in schlechter Ausbeute. Eine Übertragung dieses Verfahrens auf 2,3,4,5-Tetrahydro-1H-3- 28 -benzazepine, die im Azepinring Kohlenwasserstoffreste als C-Substituenten aufweisen, ist nicht bekannt und wäre unwirtschaftlich. Die hierfür notwendigen Ausgangsmaterialien wären zudem schwer zugänglich. Da aber in den letzten Jahren solche 2,3,4,5-Tetrahydro-1H-3-benzazepine beträchtliche Bedeutung erlangt haben, wurde es notwendig, ein einfaches und wirtschaftlich arbeitendes Verfahren zur Herstellung dieser und ähnlicher Verbindungen zu entwickeln.

Das erfindungsgemässe Verfahren zur Herstellung von sa 2,3,4,5-Tetrahydro-1H-3-benzazepin der allgemeinen For-

R1, R2, R3 und R4 unabhängig voneinander je Wasserstoff, einen niederen Alkylrest mit 1 - 6 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise jedoch einen Alkylrest mit 1 . 4 Kohlen-

stoffatomen und höchstens zwei dieser Symbole einen Cycloalkylrest mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen als Ringglieder oder einen gegebenenfalls durch Halogen bis Atomnummer 35 und/oder niederes Alkyl substituierten Phenylrest, oder

R, und R, zusammen die Trimethylen- oder Tetramethylengruppe

R. Wasserstoff, Halogen, und

Re Wasserstoff, Halogen bis Atomnummer 35, einen niederen Alkylrest, oder die Trifluormethylgruppe bedeuten, wobei, wenn R_1 , R_2 , R_3 , R_4 und R_6 je Wasserstoff bedeuten, R_6 nicht Chlor in 7-Stellung sein kann, dadurch gekennzeichnet, dass man ein Phenäthylaminderivat der allgemeinen Formel II,

in der R_1 bis R_2 die oben angegebenen Bedeutungen haben, und X ein Halogenatom bis Atomnummer 35 bedeutet, oder ein Additionssalz einer solchen Verbindung mit einer anorganischen oder organischen Säure, mit einer Lewis-Säure bei Temperaturen zwischen 100 und 300° umsetzt, isoliert und gewünschtenfalls die so erhaltenen Endprodukte der allgemeinen Formel I mit einer anorganischen oder organischen Säure in ein Additionssalz überführt.

X ist als Halogen vorzugsweise Chlor oder Brom. Lewis-Säuren, die für das erfindungsgemässe Verfahren in Betracht kommen, sind beispielsweise: Antimon-(V)-chlorid, Eisen-(III)-chlorid, Tellur-(II)-chlorid, Zinn-(IV)-chlorid, Titan-(IV)-chlorid, Tellur-(IV)-chlorid, rid, Wismuth-(III)-chlorid, Zinkchlorid und insbesondere Aluminiumchlorid, sowie entsprechende Bromide und Jodide, ferner Bortrifluorid oder Bortrichlorid, Fluor-

wasserstoff, Schwefelsäure, Phosphorpentoxid oder Polyphosphorsäure. Die Lewis-Säure wird gewöhnlich in einer Menge von 0,05-5 Mol-Prozent, vorzugsweise 1-1,5 Mol-Prozent dem Reaktionsgemisch zugesetzt. Die Reaktionstemperaturen mit der Lewis-Säure liegen zwischen 100 und 300°, vorzugsweise zwischen 150 und 250°.

Zur Isolierung der gebildeten 2,34,5-Tetrahydro-IH-3-benzazepine wird das Reaktionsgemisch anschliessend mit einer Base versetzt, vorzugsweise mit einer anorganischen Base, zum Beispiel einem Alkalinydroxid, wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, oder mit einem Erdalkalioxid.

Im allgemeinen erfordert die Umsetzung einer Verhündung der allgemeinen Formel II mit einer Lewis-Säure keine Lösungs- oder Verdünnungsmittel. Gevonschienfalls kann aber als solches ein alljahaitscher Kohlenwasserstoff, wie Heptan oder Cyclohexan, Nitrokohlenwasserstoff, wie Nitromethan, Nitro-glohexan oder Nitrobenzol, oder Halogenkohlenwasserstoffe, wie Ertrachlor/schlenstoff, Altyhenchlorid, dethylenchlorid, o-Dichlor-benzol, und ferner Schwefelkohlenstoff eingssetzt werden.

Ausgangsverbindungen der allgemeinen Formel II können beispielsweise wie folgt bergestellt werden, indem man in an sich bekannter Weise an ein Aziridin-Derivat as der allgemeinen Formel III,

in der R, bis Ra die unter Formel I angegebene Bedeutungen haben, ein Halogenwasserstoff anlagert.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel III können ihrerseits analog zum deutschen Patent Nr. 830 048 (Aus Herbert Bestian, Ann. 566, S. 238-239) durch Anlagertung von "2-Alkyleniminen an Styrole in Gegenwart von Alkalimetall erhalten werden.

Dis erfindungsgemässe Verfahren erfaubt es, 23,45-Tertahydro-His-benzazpien eur einfachem und billigem Wege in guter Ausbeute und boher Reinheit berzustellen. Ein besonderer Vorteil liegt darin, dass die hierfür notwendigen Ausgangstoffe gut zugänglich sind. Die erfindungsgemäss berstellbaren 23,4,5-Tetahydro-IH-3benzazepine sind zum Teil bekannt (P. Ruggli et al. loc. cit). Die bekannten und die neuen Verhündungen der allgemeinen Formel I besitzen grosse Bedeutung als Zwischenprodukte für Pharmazeutica.

Verbindungen der allgemeinen Formel I werden z.B. als Zwisschenprodukte für die Herstellung von N-Guanidinalkyl-derivate mit antihypertensiven Eigenschaften u. die unsubstituierte 2,34,5-Tetrahydro-1H-3-benzazpin-erbindung als Zwisschenverbindung für hypoglykämisch wirksame Arylsulfonyl-harnstoffe (orale Anti diabetica) verwendet.

Die unter die allgemeine Formel I fallende, noch so nicht bekannte 2-Methyl-7-chlor-2,3,4,5-tertahydro-1H-3--benzazepin-verbindung und deren Salze weisen bei oraler oder parenteraler Applikation anorexigene Wirkung auf

Die nach dem erfindungsgemässen Verfahren erhaltenen 2,3,4,5-Tetrahydro-1H-3-benzazepine werden gewünschtenfalls in üblicher Weise in ihre Additionssalze

mit anorganischen oder organischen Siuren übergeführt. Beispielsweise versetzt man ein Lösung des Z-Methyl-7-Chlor-23,4,5-tertnyldro-1H-3-benzazepin in einen organischen Lösungsmittel mit der als Salzkonponente gewünschten Süure oder mit einer Lösung derselben. Vorzugweise wählt man für die Umstezung organische Lösungsmittel, in denen das entstehende Salz schwer löslich it, damit es durch Filtration abgetrennt werden kann. Solche Lösungsmittel sind z.B. Acton, Methyläthylken, Acton-Athanol, Methanol-Ather oder Athanol

Die neuen Wirkstoffe werden peroral, rektal oder Basen oder vom pharmazeutisch annehmbaren Salzen derschen bewegen sich zwischen 25 und 200 mg für erwachsene Patienten, Gesignete Dossentheitsformen, wie Dragfess, Tabletten, Suppositorien oder Ampullen, enthalten vorzugswise 5-50 mg des erfindungsgemässen Wirkstoffss oder eines pharmazeutisch annehmbaren Salzes desselben.

Doseneinheitsformen für die perorale Anwendung enthalten als Wirkstoff vorzugsweise zwischen 1-90% des 2-Methyl-7-chlor-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzazepin oder ein pharmazeutisch annehmbares Salz dieser Verbindung. Zu ihrer Herstellung kombiniert man den Wirkstoff z.B. mit festen, pulverförmigen Trägerstoffen, wie Lactose, Saccharose, Sorbit, Mannit; Stärken, wie Kartoffelstärke, Maisstärke oder Amylopektin, ferner Laminariapulver oder Citruspulpenpulver, Cellulosederivaten oder Gelatine, gegebenenfalls unter Zusatz von Gleitmitteln, wie Magnesium- oder Calciumstearat oder Polyäthylenglykolen, zu Tabletten oder zu Dragée-Kernen. Letztere überzieht man beispielsweise mit konzentrierten Zuckerlösungen, welche z.B. noch arabischen Gummi, Talk und/oder Titandioxid enthalten können, oder mit einem in leichtflüchtigen organischen Lösungsmitteln oder Lösungsmittelgemischen gelösten Lack. Diesen Überzügen können Farbstoffe zugeführt werden, z.B. zur Kennzeichnung verschiedener Wirkstoffdosen.

Als weitere orale Doseneinheitsformen eigene sich Steckkapen aus Gelatine sowie weiche, geschlossene Kapseln aus Gelatine sowie weiche, geschlossene Kapseln aus Gelatine und einem Weichmacher, wie Glycerin. Die Steckkapseln enthalten den Wirkstoff vorzugsweise als Granulat z.B. in Mischung mit Füllstoffen, wie Maistaffike, und/oder Geleimtieten, wie Talk oder Magnesiumstearnt, und gegebenenfalls Stabilisatoren, wie Antriummetabiusfik (Na-8-Q.) oder Ascorbinsture. In weichen Kapseln ist der Wirkstoff vorzugsweise in ge-eigneten Filizsigkeiten, wie Büssigen Polytähylenglykolen, gelöst oder suspendiert, wobei ebenfalls Stabilisatoren zuerfütligt sein können.

Als Doseneinheitsformen für die rektale Anwendung kommen z.B. Suppositorien, welche aus einer Kombination des Wirkstoffes oder eines geeigneten Salzes desselben mit einer Fettgrundlage bestehen, oder auch Gelatine-Rektalkapseln, welche eine Kombination des Wirkstoffes oder eines geeigneten Salzes desselben mit Polyäthylengtykolen enthalten, in Betracht.

Ampullen zur parenteralen, insbesondere intramuskulären Verabreichung enthalten vorzugsweise ein wasserlösliches Salz des Wirkstoffes in einer Konzentration von vorzugsweise 0.5-5%, gegebenenfalls zusammen mit geeigneten Stabilisierungsmitteln und Puffersubstanzen, in ¹⁰ wässinger Lösung.

Die nachfolgenden Vorschriften sollen die Herstellung von Tabletten und Dragées näher erläutern:

- a) 250 g. 2-Methyl-T-chlor-23.4.5.tetrahydro-IH-3-bernazepin-hydrochlorid werden mit 175,80 g. Lactose und 169,70 g. Kartoffelstürke vermischt, die Mischung mit einer alkoholischen Lösung von 10 g. Stearinsäure befeuchtet und durch ein Sie bergandliert. Nach dem Trocknen mischt man 160 g. Kartoffelsärke, 200 g. Tallet, 20,5 g. Magnesiumsstarat und 32 g. kolloidales Slicitum-dioxid zu und presst die Mischung zu 10 000 Tabletten von je 100 m. Gewicht und 25 m. gutverfieghalt, die gewinschenfalls mit Teilkerben zur feineren Anpassung der Dosierung ernschen sein können.
- b) Aus 20g g. 2-Medbyl-7-chlor-2,3,4,5-tetrabydro-1H-3 -benzezpin-hydrochlord, 175.90 g. Lactose und der alkoholischen Lösung von 10 g. Stearinsture stellt man ein Granulat her, das man nach dem Trochen mit 56,60 g. kolloidalem Siliciumdioxid, 165 g. Talk, 20 g. Kartoffelstärke und 2,50 g. Magnesiumstearat mischt und zu 10 000 Drageb-Kernen prest. Diese werden anschliessend mit einem konzentrieten Sirup aus 502.28 g. krist. Saccharosa, 6 g. Schellack, 10 g. arabischem Gummi, 0.22 g. Farbstört und 1.5 g. Titandioxid überzogen und getrocknet. Die erhaltenen Dragses wiegen je 120 mg und enthalten je 25 mg. Wirkstoff.

Die folgenden Beispiele beschreiben die erfindungsgemässe Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I. Die Temperaturen sind in Celsiusgraden angegeben.

Beispiel 1

a) 389 g M-(2-Chlorithyl)-phenithylamin/hydro-chlorid werden fein pulverifiser, mit 470 p Altminium-chlorid vermischt und im Olbad unter Rühren langsam auf 180° (Battemp) erhitzt und anschliessend 12 Stunden lang bei dieser Temperatur gehalten. Nach dem Abbilden auf c. 100° wird die Schmeize auf Eis gegosen. Die entsprechende Lösung wird unter Rühren mit 2000 mit konzentierter, wässeiger Natriumbydrodi-Lösung versetzt und nach Auflösung des Niederschlages mit Adher ertarische Lösung wird über Auflösung des Niederschlages mit Adher ertarische Lösung wird über Auflösung des Niederschlages mit Adher ertarische Lösung wird über Auflösung des Niederschlages auf Auflösung des Niederschlages auf Auflösung des Niederschlages auf Auflässen auf Auflässen der Auflösung des Niederschlages auf Auflässen auf Auflässen der Niederschlages mit Auflässen auf Auflässen auf Auflässen auf Niederschlage des Niederschlages auf Auflässen auf Niederschlages der Niederschlages auf der Niederschlage der Niederschl

Das Hydrochlorid schmilzt bei 248-250°.

Die Ausgangssubstanz, N-[(2-Chlor-äthyl)-phenäthylamin]-hydrochlorid, wird wie folgt erhalten:

b) Zu 745 g Äthylenimin und 9 g metallischem Natrium werden unter Rühren 900 ml Styrol zugetropft; 100 ml davon lässt man rasch zutropfen, während die restlichen 800 ml so zugetropft werden, dass die Tempe-

natur des Reaktionsgemisches 40-45° beträgt. Nach benedetem Zuropfen wird das Gemisch über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das unumgesetzte Natrium wird mechanisch entfernt und das überschäsigs Arbiylenimin unter vermindertem Druck abdestilliert. Der Rückstand wird im Vakuum fraktioniert. Das so erhalten 1-Phenyl-2-(N-aziridinyl-)-äthan hat den Sdp. 48°/0,1 Torr, ns.** = 1,5205.

c) Unter Rühren werden 500 ml Methanol vorgelegt und im Eisbad mit Chlorvesserstoff-Gas gesättigt. Dezu tropft man bei einer Temperatur von 10-15° 100 g 1-Phenyl-2-(N-aziridinyl)-säthan, gelöst in 100 ml Methanol. Anschlissend wird die Lösung zur Trockne eingelegt und der Rückstand im Trockenschrank getrocknet Das entstadene N-(I/c-Chloridyly)-phenälylamin)-hydrochlorid hat, aus Äthanol-Eisessig umkristallisiert, den Smp. 188-190-1

Beispiel 2

a) 224 g N·I(2-Culoritsly)- β-meityl-phentityl-min-lydyredholfu werden zusammen mit 200 g Aluminiumchlorid 15 Sunden lang auf 170° erhitzt. Das Reaktionsgemisch wird heiss auf Eis gegossen und mit 2000 mi 30% jeer wissriger Natriumhydroxid-Lösung atkalisch gemacht. Es scheidert sich ein braunes Öl ab. Die altsalische Lösung wird mehrmals mit Xther extrahett. Die verreinigten Xtherauszüge werden über Kallumcarbonat/Magnesiumsulfat getrochnet, der Xther wird abdestlillert und der ölige Rückstand wird fraktioniert. Das so erhaltens 5-Methyl-23,45-terhalydro-IH-3-benzzepin late den Kp: 72° bei joh 6 Tor (na.º s. 15380).

b) 281 g 1-Phenyl-1-methyl-2(1-aziridinyl)-tikna hergestellt nach Beispiel 10 aus a-Methylstyrol und Athylenimin) werden in 800 ml mit Chbrwasserstoffgas geskittigten Athylalkoble gegeben. Das Reaktionsgemisch erwärmt sich auf 30° und es bildet sich ein kristalliner Niederschaße, dessen Ausfällung durch Zusatz von Disthyläther vervollständigt wird. Der Niederschlag wird höfflierter und mehrmals mit Ather gewaschen. Das entstandene N-I(2-Chbristhyl)-β-methyl-phenäthylamin)-hydrochlorid hat den Smp. 178-180°.

Beispiel 3

15 g Polyphosphorsäure werden auf 150° erwärmt und 1g Nt.(9-Chube-p-phenäty)-phenätylamin-lydrochlorid portionenweise zugegeben und nach beendeter Zugabe noch eine halbe Stunde bei 150° gehalten. Die klare Lösung wird auf 15 g Eis gegossen, wobei ein Niederschilg entsteht. Unter Khilben wird mit 30°/giger Naci Halliche gestellt und das peckeleitlichen Schreiber und der Schreiber und gestellte und der Schreiber und der Schreiber und der Schreiber und der Schreiber und gehörte und der Schreiber und der Schreib

Beispiel 4

Auf die in den Beispielen 14 beschriebenen Weisen werden aus den entsprechenden in der 1. Kolonne der nachstebenden Tabelle aufgeführten Phenäthylamin-byrchothoriden herpstellt im analoger Weise aus den Aziridinderivaten (Deutsche Patantschrift Nr. 830048 und Herbert Bestinn, Ann. 566, S. 282-339) die in der 3. Kolonne aufgeführten 2,3,4,5-Tetrahydro-1H-3-benzazepine erhalten:

Phenäthylaminhydrochlorid	Smp.	2,3,4,5-Tetrahydro-1H-3-benzazepin	Physikalische Daten
N-[(1'-Methyl-2'-chlorathyl)- -phenäthylamin]-hydrochlorid	160-165°	2-Methyl-2,3,4,5-tetrahydro- -1H-3-benzazepin	Kp. 60°/0,2 Torr
N-[(β-Chlor-β-phenäthyl)- -phenäthylamin]-hydrochlorid	168-170°	1-Phenyl-2,3,4,5-tetrahydro- -1H-3-benzazepin	Kp. 140-150°/0,01 Torr $n_{D}^{z_0} = 1,4670$
N-[(2-Chlorcyclohexyl)- -phenäthylamin]-hydrochlorid	165-167°	2,3,4,4a,5,6,7,11b-Octahydro- -1H-dibenz-[b,d]-azzpin	Kp. 150-155°/0,01 Torr
N-[(2'-Chloräthyl)-a-methyl- phenäthylamin]-hydrochlorid	149-151°	4-Methyl-2,3,4,5-tetrahydro- -1H-3-benzazepin	Kp. $64^{\circ}/0.2$ Torr $n_{D}^{20} = 1,5507$
N-[(2'-Chloräthyl-g-methyl- -4-isopropylphenäthylamin]- -hydrochlorid	184-186°	5-Methyl-8-isopropyl-2,3,4,5- tetrahydro-1H-3-benzazepin	Kp. 71-72°/0,2 Torr $n_p^{to} = 1,5554$

Beispiel 5

a) 30 g 1-(p-Chlorphenyl)-2-(2-chlorithylamino)-proa Hydrochlorid werden fein pulverisier, mit 33.2 g Aluminiumchlorid wermischt und im Olbad unter Rühren langsam utl 70-l80° (Battemperatur) christ und anschliessend 12 Stunden bei dieser Temperatur gehaben. Nach dem Abtüllen auf 10° gieset man die Schmelze auf Eis. Die entstandene Lösung wird unter Rühren mit 20 ml 30°-(gieser wässiger Mattinumbydroxidistung verschieben auf Eis. Die entstandene Lösung wird unter Rühren mit 20 ml 30°-(gieser wässiger Mattinumbydroxidistung verschieben auf Eiste der Schwelze und 10°-(gieser wissiger Mattinumbydroxidistung verschieben auf 20°-(gieser man die 10°-(gieser mit 20°-(gieser mit 20°-(gi

Das Hydrochlorid, aus Acetonitril umkristallisiert, schmilzt bei 216-218°.

Die Ausgangssubstanz, das 1-(p-Chlorphenyl)-2-(2--chlorathylamino)-propan Hydrochlorid, wird wie folgt

b) Zu einer Lösung von 56,3 g Chlorbenzol in 200 m) Schweelkloblenstoff werden 150 g Aluminiumchlorid zugefügt. Die Mischung wird am Rückfluss zum Sieden gebracht und 79 g Propionsäurenahydrid zugefügt, worauf eine Stunde am Rückfluss gekocht wird. 45 Der Schweelkloblenstoff wird abdettillert, der Rückstand unt 600 g Elis und 300 g konzentrierte Saizzäum gegesche und die sich separierende Of mit Benach Waser, Natriumhydroxid Lösung und wiederum mit Wasser. Natriumhydroxid Lösung und wiederum mit Wasser zu gewaschen, Uber Magnesiumsufär getrocknet, fülriert und eingedampft. Der Rückstand wird destilliert und ergelbt p-Chlorpropiophenone vom Siedepunkt 120°/10

nm Hg.,

2 Zu einer Mischung von 8,9 g Natriumborhydrid ss

2 Zu einer Mischung von 8,9 g Natriumborhydrid ss

und zwei Pillen Kalliumhydroxid in 150 ml Methanol wird

unter Rühren bei ein. 15-20° innerahla 30 Minutten eine

Lösung von 57 g p-Chlorpropiophenon in 200 ml Methanol zugefügt. Die Mischung wird zwei Stunden bei

25-30° gerührt, über Nacht bei Raumtemperatur aufbewahrt, woraut 125 ml 2-n. Stzästure zugegeben werden. Die saure Mischung wird eingedampft und der

Rickstand mit Benzol extrahiert. Der Benzolextraht

värf über Natriumsulfar getrocknet, fültriert und eingedampft. Der Rückstand wird destülliert und erigb 1-6p
«Chlorphenyl)-propanol vom Siedepunkt 128-130°/13

mm Hg. n.,5° = 1,5368.

d) Zu 5 g trockenem, auf 220 bis 250° erhitztes Natrubuhydrogssulfat wird unter einem Vakuuw von 100-110 mm Hg innerhalb 3 Stunden 54 g 1-tp-Chlorphenyl-propanol gegeben. Die Reaktionsmischung wird unter einem Druck von ca. 14 mm Hg destilliert und das Desillat mit Diktyliditer extrahiert. Der Ätherstraht wird über Magnesiumsulfat u. Natriumbicarbonat getrocknet, filtriert und eingedampft. Der Rückstand wird im Vakuum destilliert und ergibt p-Chlorp-methyl-styrol von Stedepunkt 80±29/15 mm Hg, nath = 1.5660.

200 2 a einer Laung von 50 g trockenem Äthylenimin und ca. 500 ng metallischem Natrium wird unter Rübren bei Raumtemperatur tropfenweise 33 g p-Chlorsbenthylstyroleingegeben. Wenn die Temperatur nach ungefähr zwei Stunden zu steigen beginnt, wird sie durch lüsserer Kulhung bei ungefähr 30° gehalten. Wenn die Reaktion zu Ende sit, wird bei ca. 25° für etwa 30 Minuten weitergerührt. Nicht ungesetzten Satrium wird mechanisch entfernt und Überschuss Athylenimine im Architoniert und ergibt (-p-Chorpheurh) 2-d zahrfülnylp-propan vom Siedepunkt 120-121°/14 mm Hg. no.69 = 1,5272.

9. Eine Lötung von 395 g 1-(p-Chlorpheny)P-c/t--cziridinyl)-propan in 100 ml Aibanol wird bei 5° innerbalb 15 Minuten zu 150 ml einer gesättigten äthanolischen Chlorwasserstoff Lösung gegeben. Die Reaktionsmischung wird eingedampft ibs Kristallisein beginnt und abgekühlt. Die Kristalle werden abfiltriert und aus Athanol umkristallisiert. Das erhalten 1-(p-Chlorphenyl)-2-C-chloräthylamino)-propan hat einen Schmelzpunkt von 189-191°.

PATENTANSPRUCH

Verfahren zur Herstellung von 2,3,4,5-Tetrahydro--1H-3-benzazepinen der allgemeinen Formel I,

R₁, R₂, R₃ und R₄ unabhängig voneinander je Wasserstoff, einen niederen Alkylrest mit 1 - 6 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise jedoch einen Alkylrest mit 1 - 4 Kohlenstoffatomen und höchstens zwei dieser Symbole einen Cycloalkylrest mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen als Ringglieder oder einen gegebenenfalls durch Halogen bis Atomnummer 35 und/oder niederes Alkyl substituierten Phenylrest, oder

R, und R4 zusammen die Trimethylen- oder Tetrame-

thylengruppe,, R. Wasserstoff, Halogen, und

R. Wasserstoff, Halogen bis Atomnummer 35, einen niederen Alkylrest, oder die Trifluormethylgruppe bedeuten, wobei, wenn R_1 , R_2 , R_3 , R_4 und R_6 je Wasserstoff bedeuten, R_6 nicht Chlor in 7-Stellung sein kann. dadurch gekennzeichnet, dass man ein Phenäthylaminderivat der allgemeinen Formel II.

in der R. his R. die oben angegebenen Bedeutungen haben, und X ein Halogenatom bis Atomnummer 35 bedeutet, oder ein Additionssalz einer solchen Verbindung mit einer anorganischen oder organischen Säure, mit einer Lewis-Säure bei Temperaturen zwischen 100 und 300° umsetzt, isoliert und gewünschtenfalls die so erhaltenen Endprodukte der allgemeinen Formel I mit einer anorganischen oder organischen Säure in ein Additionssalz überführt.

10

Verfahren nach Patentanspruch zur Herstellung von 2,3,4,5-Tetrahydro-1H-3-benzazepinen der allgemeinen Formel I, worin R1, R4, R3 und R4 als niedere Alkylreste unabhängig voneinander niedere Alkylreste von 1-4 Kohlenstoffatomen bedeuten.

Anmerkung des Eidg. Amtes für geistiges Eigentum:

des Patentgesetzes der Patentanspruch für den sachlichen Geltungsbereich des Patentes massgebend ist.

TI Anorexigenic benzazepins. DC B02 PA (CIBA) CIBA GEIGY AG CYC I PI CH 500194 A (197114) 19680215 AN 1971-23364S [14] WPINDEX AB CH 500194 A UP

AB: 19930831 Substd. 2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzazepins (I) and their acid addition salts possess anorexigenic properties and are intermediates for antihypertensive N-guanidino-alkyl derivs. and for hypoglycaemic arylsulphonyl-ureas. Prepn. is by reaction of phenylethylamine derivs. (II) with a Lewis acid e.g., alCl3 at 100-300 degrees and converting the isolated product if required to an acid addition salt (II) are prepd. by reacting ethylenimine and styrene in the presence of metallic Na to give Ph-aziridinyl-ethane derivs, converting these to phenylethylamine derivs, and evelising these with acid to give (I).